19]中华人民共和国专利局



1121 发明专利说明书

[21] 专利号 ZL 88108305

[11]授权公告号 CN 1020611C

[51]Int.CI⁵
C07D 501 / 46

[45] 授权公告日 1993年 5月 12 日

[24]颁证[] 93.2.21

[21]申请号 88108305.4

[22]中诺口 88.12.3

[30]优先权

[32]87.12.4 (33)JP [31]308351 / 87

[73]专利权人 武田药品工业株式会社

、2]发明人 的田祥治 水野行雄 中谷昭

山野光久

[74]专利代理机构。中国国际贸易促进委员会专科

代理部

代理人 唐 跃

地 և 日本大阪市

A61K 31 / 545

说明书页数:

附图页数:

[34]发明名称 头孢烯盐酸盐的制备方法 157]摘要

本发明涉及头孢烯盐酸盐结晶的制备方法,该 以供包括: (1) 将 7B-[(Z)-2-(5-氨基-1, 2, 4-噁二唑-3-基-2-甲氧基亚氨基乙酰氨基]-3-(1-咪唑并[1, 2-b]-哒嗪翁) 甲基-3-头孢烯-4-變酸盐与溶在含有水和液水有机溶剂中的盐酸反 应, 收集得到的结晶,如果需要,随后除去结晶中 的有机溶剂,或(2) 将固态 7B-[(Z)-2-(5-氨基-1, 2, 4-噁二唑-3-基-2-甲氧基亚氨基乙 酰氨基-3-(1-咪唑并[1, 2-b]-哒噻翰) 甲基 -3-头孢烯-4-羧酸盐与气态氧化氮反应,该结晶 是稳定的并改善了水中溶解度,其可用作优良的抗 菌药物。

<20>>